JP04330284A

MicroPatent Report

GENE CODING DIAMINOPELARGONIC ACID AMINOTRANSFERASE AND DESTHIOBIOTIN SYNTHETASE AND ITS UTILIZATION

[71] Applicant: MITSUBISHI PETROCHEM CO LTD

[72] Inventors: KOHAMA KEIKO; HOSOGANE MAYUMI;

KOBAYASHI MIKI;

HATAKEYAMA KAZUHISA ...

[21] Application No.: JP03174757

[22] Filed: 19910620

[43] Published: 19921118

[30] Priority: JP 62572 19910304

[No drawing]

Go to Fulltext

[57] Abstract:

PURPOSE: To obtain a novel DNA fragment used for producing diaminopelargonic acid aminotransferase and desthiobiotin synthetase in a Cornebacterium type bacterial cell. CONSTITUTION: A DNA fragment containing a gene coding diaminopelargonic acid aminotransferase and desthiobiotin synthetase derived from a Gorynebacterium type bacterium. The fragment is synthesized by an ordinary DNA synthesizing device. COPYRIGHT: (C)1992,JPO&Japio

[51] Int'l Class: C12N01554 C12N00121 C12N00900 C12N00910 C12N01552 C12N01554 C12R00113 C12N00121 C12R00113



(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平4-330284

(43)公開日 平成4年(1992)11月18日

識別記号	庁内整理番号	FI	技術表示箇所			
ZNA						
	7236-4B					
	7823-4B					
	7823-4B					
	8828-4B	C 1 2 N	15/00 A			
		審査請求 未請求	諸求項の数13(全 22 頁) 最終頁に続く			
特段平3-174757		(71)出願人	000006057			
			三菱油化株式会社			
平成3年(1991)6	月20日		東京都千代田区丸の内二丁目5番2号			
		(72)発明者	小浜 恵子			
特願平3-62572			茨城県稲敷郡阿見町中央8丁目3番1号三			
平3(1991)3月4	日		菱油化株式会社筑波総合研究所内			
日本(JP)		(72)発明者	細金 真由美			
			茨城県稲敷郡阿見町中央8丁目3番1号三			
			菱油化株式会社筑波総合研究所内			
		(72)発明者	小林 幹			
			淡城県稲敷郡阿見町中央8丁目3番1号三			
			菱油化株式会社筑波総合研究所内			
		(74)代理人	弁理士 小田島 平吉 (外1名)			
			最終頁に続く			
	を関平3-174757 平成3年(1991)6 特願平3-62572 平3(1991)3月4	7236-4B 7823-4B 7823-4B 8828-4B 特願平3-174757 平成3年(1991)6月20日 特願平3-62572 平3(1991)3月4日	7236-4B 7823-4B 7823-4B 8828-4B C12N 審查請求 未請求 特願平3-174757 (71)出願人 平成3年(1991)6月20日 (72)発明者 特願平3-62572 平3(1991)3月4日 日本(JP) (72)発明者			

(54) 【発明の名称】 ジアミノペラルゴン酸アミノトランスフエラーゼ及びデスチオピオチンシンセターゼをコードする遺伝子並びにその利用

(57)【要約】

【構成】 プレビパクテリウム・フラパムMJ-233 株から単離されるジアミノペラルゴン酸アミノトランス フエラーゼ及びデスチオビオチンシンセターゼをコード する遺伝子を含むDNA断片。

【効果】 このDNA断片を導入したコリネ型細菌内で複製増殖可能なプラスミドで形質転換されたプレビバクテリウム・フラバムMJ-233は、ジアミノベラルゴン酸アミノトランスフエラーゼ及び/又はデスチオビオチンシンセターゼの高い生産性を示す。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 コリネ型細菌由来のジアミノペラルゴン 酸アミノトランスフエラーゼ及びデスチオピオチンシン セターゼをコードする遺伝子を含むDNA断片。

【請求項2】 コリネ型細菌がピオチン要求性の菌株である請求項1記載のDNA断片。

【請求項3】 ピオチン要求性のコリネ型細菌がプレビ パクテリウム・フラバムMJ-233である請求項2記*

*載のDNA断片。

【請求項4】 制限酵素Sallで切り出すことにより得られる大きさが約4.0kbである請求項3記載のDNA断片。

【請求項5】 下記表1に記載する制限酵素で切断した場合、下記表1に記載する認識部位数と切断断片の大きさを示す請求項2記載のDNA断片。

【表1】

表1

制限酵素	認識部位数	切断断片の大きさ(kb)
BamH I	1	0.8,3.2
Dra II	1	1. 2. 2. 8
Sac I	1	1. 8, 2. 2
Xho I	1	1. 3, 2. 7

【請求項6】 次のDNA塩基配列で示されるジアミノ ※伝子DNA断片。

ペラルゴン酸アミノトランスフエラーゼをコードする遺※

ATGGAAAACC CCAGCTTGCG CGAGCTTGAT CACCGAAACA TCTGGCACCC GTATGCCGCG CCGGGCGTGC GCAACAGACT CGTCACCAAC ACTGATGGGG TGTTCTTGAC GCTGGAAGAT 120 GGCAGCACCG TGATTGACGC GATGAGCTCC TGGTGGTCGG CAATTCATGG ACACGGACAC 180 CCCCGACTGA AACGTGCCGC CCAAAAACAA ATCGACACCA TGAGTCACGT CATGTTCGGC 240 GGACTAACCC ACGAGCCCGC CATTAAGCTC ACCCACAAAC TCCTCAATCT CACTGGCAAT 300 GCCTTTGACC ACGTCTTTTA TTCCGATTCG GGCTCGGTCT CGGTGGAGGT CGCCATCAAA 360 ATGGCACTGC AGGCCTCCAA AGGACAAGGC CACCCGGAAC GCACAAAACT CCTCACCTGG 420 CGGTCCGGCT ACCACGGAGA CACATTCACC GCGATGAGCG TGTGCGACCC AGAAAATGGC 480 ATGCATAGCC TCTGGAAAGG CACACTCCCC GAGCAGATTT TCGCCCCCGC CCCACCAGTT 540 CGGGGGTCAT CGCCGCAGGC AATTTCCGAG TACCTGCACA GCATGGAATT GCTTATCGAC 600 GAGACCGTCT COGCAATCAT CATCGAACCG ATCGTCCAAG GCGCTGGAGG CATGCGCTTT 660 CACGATGTCG CACTCATTGA AGGAGTCGCG GCACTGTGCA AGAAGCACGA TCGTTTCTTG 720 ATCGTCGATG AAATTGCCAC CGGTTTCGGC CGCACCGGTG AACTATTTGC CACGTTAAGC 780 AATGGCGTAC AACCAGACAT CATGTGTGTG GGCAAGGCCC TCACCGGTGG ATTCATGTCT 840 TTTGCCGCCA CTGTATGCAC GGACAAGGTG GCTCAATTGA TCAGATCCCC AGAAGGCGGA 900 GGTGTGCTGA TGCATGGCCC CACCTTTATG GCTAATCCTC TGGCCTGTGA GGTTTCGCAC 960 GCTTCGCTAG AAATCATTGA GACCGCCATG TGGCAGAAAC AGGTTAAAAA AATCGAAGCC 1020 AAACTTATCG CAGGCCTTTC CCCACTTCGA TGTATTCCAG GAGTTGCCGA TGTCCGGGTT 1080 CTCCGCGCGA TTGGCGTCAT CGAAATGGAA CAAAATGTGA ATGTCGAAGA AGCCACTCAG 1140 GCTGCATTAG ATCACGGTGT GTGGATCCGC CCCTTTGGAC GCTTGCTCTA TGTCATGCCC 1200 CCATATATCA CCACGTCAGA GCAATGCGCA CAGATCTGCC GCGCGCTTCA TGCTGCAGTT 1260 AAAGGAAAAT AA 1272

【請求項7】 次のアミノ酸配列を有するジアミノベラ 40 DNA断片。 ルゴン酸アミノトランスフエラーゼをコードする遺伝子

Met Glu Asn Pro Ser Leu Arg Glu Leu Asp His Arg Asn 11e Trp His

1 5 10 15

Pro Tyr Ala Ala Pro Gly Val Arg Asn Arg Leu Val Thr Asn Thr Asp
20 25 30

Gly Val Phe Leu Thr Leu Glu Asp Gly Ser Thr Val 11e Asp Ala Met
35 40 45

Ser Ser Trp Trp Ser Ala 11e His Gly His Gly His Pro Arg Leu Lys
50 55 60

Arg Ala Ala Gln Lys Gln 11e Asp Thr Met Ser His Val Met Phe Gly

(3) Gly Leu Thr His Glu Pro Ala Ile Lys Leu Thr His Lys Leu Leu Asn Leu Thr Gly Asn Ala Phe Asp His Val Phe Tyr Ser Asp Ser Gly Ser Val Ser Val Glu Val Ala Ile Lys Met Ala Leu Gln Ala Ser Lys Gly Gln Gly His Pro Glu Arg Thr Lys Leu Leu Thr Trp Arg Ser Gly Tyr His Gly Asp Thr Phe Thr Ala Met Ser Val Cys Asp Pro Glu Asp Gly Met His Ser Leu Trp Lys Gly Thr Leu Pro Glu Gln Ile Phe Ala Pro Ala Pro Pro Val Arg Gly Ser Ser Pro Gln Ala Ile Ser Glu Tyr Leu His Ser Net Glu Leu Leu Ile Asp Glu Thr Val Ser Ala Ile Ile Ile Glu Pro Ile Val Gln Gly Ala Gly Gly Met Arg Phe His Asp Val Ala Leu Ile Glu Gly Val Ala Ala Leu Cys Lys Lys His Asp Arg Phe Leu lle Vai Asp Glu Ile Ala Thr Gly Phe Gly Arg Thr Gly Glu Leu Phe Ala Thr Leu Ser Asn Gly Val Gln Pro Asp Ile Net Cys Val Gly Lys Ala Leu Thr Gly Gly Phe Met Ser Phe Ala Ala Thr Val Cys Thr Asp Lys Val Ala Gin Leu Ile Arg Ser Pro Glu Gly Gly Gly Val Leu Net His Gly Pro Thr Phe Met Ala Asn Pro Leu Ala Cys Glu Val Ser His Ala Ser Leu Giu Ile Ile Giu Thr Gly Met Trp Gin Lys Gin Val Lys Lys lie Giu Ala Lys Leu lie Ala Giy Leu Ser Pro Leu Arg Cys lie Pro Gly Val Ala Asp Val Arg Val Leu Gly Ala Ile Gly Val Ile Glu Met Glu Gln Asn Val Asn Val Glu Glu Ala Thr Gln Ala Ala Leu Asp His Gly Val Trp Ile Arg Pro Phe Gly Arg Leu Leu Tyr Val Met Pro

【請求項8】 次のDNA塩基配列で示されるデスチオ ピオチンシンセターゼをコードする遺伝子DNA断片。

Pro Tyr He Thr Thr Ser Glu Gln Cys Ala Gln He Cys Arg Ala Leu

His Ala Ala Val Lys Gly Lys

ATGCCATTIT TATTIGICAG CGGCACCGGA ACCGGGGTTG GAAAGACCTT CTCCACAGCC 60 GTTTTGGTTC GTTACTTAGC CGATCAAGGA CACGATGTTC TGCCCGTAAA GCTCGTCCAA 120 ACAGGTGAAC TTCCAGGCGA AGGAGACATC TTCACCATTG AACGCTTGAC TGGAATTGCT 180

1

D

GGAGAGGAAT TTGCTCGTTT CAAAGACCCT CTTGCGCCAA ATCTGGCAGC CCGACGAGAG 240
GGGATCGAGC CAATACAGTT TGATCAGATT ATCTCGTGGC TTCGTGGTTT TGACGACCCA 300
GATCGCATCA TTGTGGTGGA GGGCGCTGGT GGCCTGCTGG TCAGATTAGG GGAAGATTTC 360
ACCCTGGCAG ATGTTGCCTC CGCTTTGAAT GCACCCTTAG TGATTTGGAC AAGCACCGGA 420
TTGGGAAGCC TCAACGCTGC TGAATTAAGC GTTGAGGCAG CAAACCGCCG AGGACTCACA 480
GTGTTGGGAG TCCTCGGCGG TTCGATCCCT CAAAATCCTG ATCTAGCTAC GATGCTTAAT 540
CTCGAAGAAT TTGAGAGAGT CACCGGCGTG CCCTTTTGGG GAGCTTTGCC GGAAGGGTTG 600
TCACGGGTGG AGGGGTTCGT CGAAAAGCAA TCTTTTCCGG CCCTTGATGC CTTTAAGAAA 660
CCCCCGGCAA GGTGA

(4)

【請求項9】 次のアミノ酸配列を有するデスチオピオ チンシンセターゼをコードする遺伝子DNA断片。

Met Pro Phe Leu Phe Val Ser Gly Thr Gly Thr Gly Val Gly Lys Thr

5 10 15

Phe Ser Thr Ala Val Leu Val Arg Tyr Leu Ala Asp Gln Gly His Asp

20 25 30

Val Leu Pro Val Lys Leu Val Gln Thr Gly Glu Leu Pro Gly Glu Gly

5 40 45

Asp Ile Phe Thr 11e Glu Arg Leu Thr Gly Ile Ala Gly Glu Glu Phe 50 55 60

Ala Arg Phe Lys Asp Pro Leu Ala Pro Asn Leu Ala Arg Arg Glu

65 70 75 80

Gly lie Glu Pro Ile Gln Phe Asp Gln Ile Ile Ser Trp Leu Arg Gly

85 90 95

Phe Asp Asp Pro Asp Arg Ile Ile Val Val Glu Gly Ala Gly Gly Leu
100 105 110

100 105 110
Leu Val Arg Leu Gly Glu Asp Phe Thr Leu Ala Asp Val Ala Ser Ala

115 120 125

Leu Asn Ala Pro Leu Val Ile Trp Thr Ser Thr Gly Leu Gly Ser Leu

130 135 140

Asn Ala Ala Glu Leu Ser Val Glu Ala Ala Asn Arg Arg Gly Leu Thr

145 150 155 160

Val Leu Gly Val Leu Gly Gly Ser Ile Pro Gln Asn Pro Asp Leu Ala 165 170 175

Thr Met Leu Asn Leu Glu Glu Phe Glu Arg Val Thr Gly Val Pro Phe

180 185 190

Trp Gly Ala Leu Pro Glu Gly Leu Ser Arg Val Glu Gly Phe Val Glu

195 200 205

Lys Gln Ser Phe Pro Ala Leu Asp Ala Phe Lys Lys Pro Pro Ala Arg

210 215 220

【請求項11】 請求項1~9のいずれかに記載された DNA断片と、プラスミドpBY503に由来するコリ ネ型細菌内で複製増殖機能を司る遺伝子を含むDNA断 片及び安定化機能を司る遺伝子を含むDNA断片を保有 する組換えプラスミド。

【請求項12】 請求項10~11のいずれかに記載の 組換えプラスミドで形質転換されたコリネ型細菌。

【請求項13】 請求項12記載のコリネ型細菌を培養 50 ターゼをコードする遺伝子、該遺伝子を有するDNA断

し、培養物中にジアミノペラルゴン酸アミノトランスフエラーゼ及び/又はデスチオピオチンシンセターゼを生成せしめることを特徴とするジアミノペラルゴン酸アミノトランスフエラーゼ及び/又はデスチオピオチンシンセターゼの製造法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、ジアミノベラルゴン酸 アミノトランスフエラーゼ及びデスチオピオチンシンセ ターゼをコードする遺伝子 飲造伝子を有するDNA断

片を含む組換えプラスミド、該組換えプラスミドで形質 転換されたコリネ型細菌並びに該コリネ型細菌を用いる **ジアミノベラルゴン酸アミノトランスフエラーゼ及び/** 又はデスチオピオチンシンセターゼの製造法に関する。

【0002】ジアミノペラルゴン酸アミノトランスフエ ラーゼ及びデスチオピオチンシンセターゼは、7-ケト -8-アミノペラルゴン酸からデスチオピオチンを生成 するピオチン生合成反応に係る酵素であり、ピオチン製 造において産業上重要な酵素である。

【0003】またピオチンは、ヒト、動物、植物及びあ 10 る種の微生物の生育に必要とされるピタミンの1種であ り、特に皮膚代謝の調整剤として、あるいはヒトの脱毛 防止養毛剤として、あるいは、家畜飼料への添加剤とし て用いられる有用な物質である。

[0004]

【従来の技術】従来、微生物を用いたピオチンの製造法 としては、パチルス (Bacillus) 属、エシエリヒア (Es cherichia) 属、アグロパクテリウム (Agrobacterium) 属、クロモバクテリウム(Chromobacterium)属、シユ ードモナス (Pseudomonas) 属、アースロパクター (Art 20) hrobacter)属等の微生物を用いる方法が知られてい る。 (特開昭56-160998号公報)。 またこれら 野生株に人工的に突然変異を生起させてピオチン生産能 を付与する方法も提案されている(例えば H. Yamagata et al, Agri. Biol. Chem., 47、1611、1983)。しかし ながら、微生物を用いてビオチンを製造しようとする場 合、野生株はピオチンによる強力なフイードパツク抑制 機構のため(Y. Izumi, K. Ogata, Adv. Appl. Nicrobia 1. 22、155-157、1977)。ビオチンは極少量しか生成さ れない。また変異株を用いる方法でも生成量は必ずしも 30 満足し得るものではなかつた。

【0005】また、工業的利用上多くの利点を有するブ レビバクテリウム属及びコリネパクテリウム属細菌を含 むコリネ型細菌のある種の苗株、例えばプレビバクテリ ウム・フラバム (Brevibacterium flavum) MJ-23 3、プレビバクテリウム・ラクトフアーメンタム(Brev ibacterium lactofermentum) ATCC13869, 3 リネパクテリウム・グルタミカム (Corynebacterium gl utanicum) ATCC31831、プレビパクテリウム・ TCC13745等は、ピオチン要求性を有しており、 ビオチンを全く生産しないことが知られている。

【0006】ビオチンの生合成に関与する遺伝子として は、エシエリヒア・コリ由来の遺伝子がよく研究されて ab, bioA, bioB, bioC, bioD, bi oF、bioH遺伝子が存在することが知られている。 このうち、bioAは7,8-ジアミノペラルゴン酸ア ミノトランスフエラーゼ、bioBはビオチンシンセタ ーゼ、bioCはピメリルCoAシンテターゼ、blo

トー8-アミノベラルゴン酸シンテターゼをそれぞれコ ードすることが知られ、bloHについては、その働き は、また明らかでない(A. J. Otsuka et. al., J. Bio 1. Chem. 263、19577-19585、1988)。また、bio A、bioB、bioC、bioD、bioF遺伝子は bioABFCDなるオペロンを形成しており、その発 現は、bioAとbioB遺伝子の間に存在するオペレ ーターにより制御されることがわかつている。また、そ のオペレーターの制御はbirA遺伝子にコードされた ピオチンリプレツサーが、ピオチンにより活性化される ことによりオペレーターに結合し、ピオチン生合成オペ ロンの発現を抑制することが知られている。(J. Biol. Chem. 263, 1013-1016, 1988).

[0007]

(5)

【発明が解決しようとする課題】この発明は、コリネ型 細菌のピオチン生合成に関与する遺伝子を解析・単離 し、該遺伝子を同種であるコリネ型細菌に導入し、該遺 伝子産物を効率的にコリネ型細菌から取得することを目 的としてなされたものである。

[0008]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記目的 を達成すべく鋭意研究を重ねた。その結果、ビオチン要 求性の大腸菌変異株を用いる交差相補性試験により、ビ オチン要求性のコリネ型細菌は、少くともbioB、b ioA、bioDの三種のピオチン生合成に関与する遺 伝子を保有していることが明らかとなり、該遺伝子を適 当なペクタープラスミドに導入して、コリネ型細菌を形 質転換し、該コリネ型細菌を培養することにより、培養 物中に効率的にピオチン生合成に関与する酵素が生成す ることを見い出し本発明を完成するに至つた。

【0009】かくして本発明によれば、(1)コリネ型 細菌由来のジアミノペラルゴン酸アミノトランスフエラ ーゼ及びデスチオピオチンシンセターゼをコードする遺 伝子を含むDNA断片、(2) 該DNA断片が導入され た組換えプラスミド、(3)該組換えプラスミドで形質 転換されたコリネ型細菌、(4)酸コリネ型細菌を培養 し、培養物中にジアミノペラルゴン酸アミノトランスフ エラーゼ及び/又はデスチオピオチンシンセターゼを生 成せしめることを特徴とするジアミノベラルゴン酸アミ アンモニアゲネス (Brevibacterima amoniagenes) A 40 ノトランスフエラーゼ及び/又はデスチオピオチンシン セターゼの製造法が提供される。

> 【0010】以下本発明についてさらに詳細に説明す る。

【0011】本発明の「ジアミノペラルゴン酸アミノト ランスフエラーゼ及び/又はデスチオピオチンシンセタ ーゼをコードする遺伝子を含むDNA断片」(以下これ を「bioA bioD断片」と略称することがある) は、7-ケト-8-アミノペラルゴン酸から7、8-ジ アミノペラルゴン酸への変換反応を触媒する酵素、すな Dはデスチオピオチンシンセターゼ、bioFは7-ケ 50 わちジアミノペラルゴン酸アミノトランスフエラーゼを コードする以下(bioA)及び/又は7、8-ジアミノペラルゴン酸からデスチオピオチンへの変換を触媒する酸素、すなわちデスチオピオチンシンセターゼをコードする遺伝子(bioD)の両遺伝子又はいずれか一方の遺伝子を含むDNA断片である。

【0012】上記bioA bioD断片の供給源となる敬生物は、コリネ型細菌であれば特に限定されるものではないが、一般的には、プレビパクテリウム・フラバムMJ-233(FERM BP-1497)およびその由来株、プレビパクテリウム・アンモニアゲネス(Br 10 evibacterium anmoniagenes)ATCC6871、同ATCC13746、プレビパクテリウム・デパリカタム(Brevibacterium divaricatum)ATCC14020、プレビパクテリウム・ラクトフアーメンタム(Brevibacterium lactofermentum)ATCC13869、コリネバクテリウム・グルタミカム(Corynebacterium glutamicum)ATCC31831等が有利に使用される。

【0013】これらの供給源微生物からbioA bioD断片を調製するための基本操作の一例を述べれば次 20のとおりである。

【0014】上記bioA bioD断片は、上記コリネ型細菌、例えばプレビパクテリウム・フラパムMJ-233株(FERM BP-1497)の染色体上に存在し、この染色体を適当な制限酵素で切断することにより生ずる切断断片の中から以下に述べる方法で分離、取得することができる。

【0015】先ず、プレビパクテリウム・フラバムMJ-233株の培養物から染色体DNAを抽出する。この 染色体DNAを適当な制限酵素、例えばSau3AIを 30 用いて、DNA断片の大きさが約20~30kbになるように部分分解する。

【0016】得られたDNA断片をコスミドベクター例えばpWE15に挿入し、このコスミドを、ADNA in vitro Packaging Kitを用いる形質導入により、bioAあるいはbioDの欠損した大腸菌変異株(Journal of Bacteriology, vol 94、p2065-2066、1967及びJournal of Bacteriology vol 112、p830-839、1972参照)に導入する。この大腸菌変異株を、ピオチンを含まない選択培地に塗沫する。

【0017】得られる形質転換株よりコスミドDNAを抽出し、制限酵素で解析することにより挿入されたプレビバクテリウム・フラバムMJ-233株染色体由来のbioA bioD断片を確認・取得することができる。

【0018】かくして得られるbioA bioD断片は、大きさが約20~30kbと大きく、実用的でないので、さらに短かい断片に特定化する必要がある。

【0019】次に、上記で得られたbioA bioD

10

断片を含むコスミドを適当な制限酵素を用いて切断し、 得られるDNA断片を、大腸菌で複製可能なペクタープ ラスミドに挿入しこのペクタープラスミドを通常用いら れる形質転換法、例えば、塩化カルシウム法あるいは電 気パルス法による形質転換により、前記bioAあるい はbioDの欠損した大腸菌変異株に導入する。この大 腸菌変異株を、ビオチンを含まない選択培地に強沫す る。

【0020】得られる形質転換株よりプラスミドDNAを抽出し、制限酵素で解析することにより挿入されたプレビパクテリウム・フラバムMJ-233株染色体由来のbioAbioD断片を確認・取得することができる。

【0021】このようにして得られるbioA bio D断片の一つは、前記プレビパクテリウム・フラパムM J-233株の染色体DNAを制限酵素Sau3AIの 部分分解により切り出し、さらにそれを、制限酵素Sa 11で切り出すことによつて得られる大きさが約4.0k bのDNA断片を挙げることができる。

【0022】この約4.0kbのbioA bioD断片を、各種の制限酵素で切断したときの認識部位数及び切断断片の大きさを下記表1に示す。

【0023】なお、本明細書において、制限酵素による「認識部位数」は、DNA断片又はプラスミドを、過剰の制限酵素の存在下で完全分解し、それらの分解物をそれ自体既知の方法に従い1%アガロースゲル電気泳動およびポリアクリルアミドゲル電気泳動に供し、分離可能な断片の数から決定した値を採用した。

【0024】また、「切断断片の大きさ」及びプラスミ ドの大きさは、アガロースゲル電気泳勁を用いる場合に は、エシエリヒア・コリのラムダフアージ(λ phage) のDNAを制限酵素Hind IIIで切断して得られる分子量 既知のDNA断片の同一アガロースゲル上での泳動距離 で描かれる標準線に基づき、また、ポリアクリルアミド ゲル電気泳動を用いる場合には、エシエリヒア・コリの フアイ・エツクス174フアージ(φ×174phage) のDNAを制限酵素Hae IIIで切断して得られる分子量 既知のDNA断片の同一ポリアクリルアミドゲル上での 泳動距離で描かれる標準線に基づき、切断DNA断片又 40 はプラスミドの各DNA断片の大きさを算出する。プラ スミドの大きさは、切断断片それぞれの大きさを加算し て求める。なお、各DNA断片の大きさの決定におい て、1kb以上の断片の大きさについては、1%アガロー スゲル電気泳動によつて得られる結果を採用し、約0. 1kbから1kb未満の断片の大きさについては4%ポリア クリルアミドゲル電気泳動によつて得られる結果を採用 した。

[0025]

【表2】

制限酵素	1		認識部位数	切断断	片の	大きさ	(kb)
BamH	I		1	0.	8.	3. 2	?
Dra	I	I	1	1.	2.	2. 8	3
Sac	I		1	1.	8.	2. 2	?
Xho	I		1	1.	3,	2. 7	,

上記表 1 中、2.7 k bのX h o I 切断断片もまたジア ミノベラルゴン酸アミノトランスフエラーゼ及びデスチ オピオチンシンセターゼをコードする機能を有している ことが確認されており、従つて、この切断断片もまた本 発明のDNA断片に包含される。

11

【0026】かくして、上記したbioA bioD D NA断片中に含まれるbioA bioDは、プレビバ クテリウム・フラパムMJ-233染色体DNAを制限* *酵素Sall及びXholで切り出すことによつて得ら れる大きさが約2.7 k bのDNA断片中に含まれるも のと考えられる。

12

【0027】上記約2.7kbのDNA断片を、さらに 10 各種の制限酵素で切断したときの認識部位数及び切断断 片の大きさを下記表2に示す。

[0028]

【表3】

表	2

制限酵素	認識部位数	切断断片の大きさ(kb)
SacI	1	0.9, 1,8
Drall	1	1.5, 1.2
BamHI	1	1.9, 0.8

かくして得られるDNA断片の遺伝子コード機能の解析 により、bioA、bioDは、制限酵素XhoI及び 20 Sallで切り出すことによって得られる2.7kb中 のDNA断片中の、Xhol部位側にbloA、その下 流SalI部位側にbloDの位置関係を有して配列が 存在すると考えられる。

【0029】以上に詳述した大きさが約4.0kb、約 2.7kbのbioA bioD DNA断片の制限酵素 切断点を図1に示す。

【0030】一方、上記したプレビバクテリウム・フラ パムMJ-233の染色体を、制限酵素Sa1lを用い DNA断片を用いて、その塩基配列をプラスミドpUC

18またはpUC19を用いるジデオキシヌクレオチド 酵素法 (dideoxy chain termination 法) (Sanger, F. et al., Proc. Nat. Acad. Sci. USA 74, 5463. 1977)により決定することができる。

【0031】かくして、塩基配列中のオープンリーデン グフレームの存在から決定されたジアミノペラルゴン酸 アミノトランスフエラーゼをコードする遺伝子(bio A) は、次の配列番号1で示される配列を有する423 のアミノ酸をコードする1269の塩基対より構成さ れ、またデスチオピオチンシンセターゼをコードする遺 伝子(bioD)は、次の配列番号2で示される配列を て切り出すことにより得られる大きさが約4.0kbの 30 有する224のアミノ酸をコードする672の塩基対よ り構成される:

配列番号:1

ATG GAA AAC CCC AGC TTG CGC GAG CTT GAT CAC CGA AAC ATC TGG CAC Met Giu Asn Pro Ser Leu Arg Glu Leu Asp His Arg Asn Ile Trp His 1 5 10 CCG TAT GCC GCG CCG GGC GTG CGC AAC AGA CTC GTC ACC AAC ACT GAT

96 Pro Tyr Ala Ala Pro Gly Val Arg Asn Arg Leu Val Thr Asn Thr Asp

> 20 25 30

GGG GTG TTC TTG ACG CTG GAA GAT GGC AGC ACC GTG ATT GAC GCG ATG 144 Gly Val Phe Leu Thr Leu Glu Asp Gly Ser Thr Val Ile Asp Ala Met

> 35 40 45

AGC TCC TGG TGG TCG GCA ATT CAT GGA CAC GGA CAC CCC CGA CTG AAA 192 Ser Ser Trp Trp Ser Ala Ile His Gly His Gly His Pro Arg Leu Lys

50 55 60

CGT GCC GCC CAA AAA CAA ATC GAC ACC ATG AGT CAC GTC ATG TTC GGC 240 Arg Ala Ala Glu Lys Glu Ile Asp Thr Met Ser His Val Met Phe Gly

65 70 **7**5

GGA CTA ACC CAC GAG CCC GCC ATT AAG CTC ACC CAC AAA CTC CTC AAT 288

Gly Leu Thr His Glu Pro Ala Ile Lys Leu Thr His Lys Leu Leu Asn 85 95

-515-

```
13
CTC ACT GGC AAT GCC TTT GAC CAC GTC TTT TAT TCC GAT TCG GGC TCG 336
Leu Thr Gly Asn Ala Phe Asp His Val Phe Tyr Ser Asp Ser Gly Ser
            100
                                105
GTC TCG GTG GAG GTC GCC ATC AAA ATG GCA CTG CAG GCC TCC AAA GGA 384
Val Ser Val Glu Val Ala Ile Lys Met Ala Leu Glu Ala Ser Lys Gly
        115
                            120
                                                125
CAA GGC CAC CCG GAA CGC ACA AAA CTC CTC ACC TGG CGG TCC GGC TAC 432
Glo Gly His Pro Glu Arg Thr Lys Leu Leu Thr Trp Arg Ser Gly Tyr
    130
                        135
                                            140
CAC GGA GAC ACA TTC ACC GCG ATG AGC GTG TGC GAC CCA GAA AAT GGC 480
His Gly Asp Thr Phe Thr Ala Met Ser Val Cys Asp Pro Glu Asn Gly
145
                    150
                                        155
                                                            160
ATG CAT AGC CTC TGG AAA GGC ACA CTC CCC GAG CAG ATT TTC GCC CCC 528
Met His Ser Leu Trp Lys Gly Thr Leu Pro Glu Glo Ile Phe Ala Pro
                165
                                    170
                                                        175
GCC CCA CCA GTT CGG GGG TCA TCG CCG CAG GCA ATT TCC GAG TAC CTG 576
Ala Pro Pro Val Arg Gly Ser Ser Pro Gln Ala Ile Ser Glu Tyr Leu
            180
                                185
                                                    190
CAC AGC ATG GAA TTG CTT ATC GAC GAG ACC GTC TCC GCA ATC ATC ATC 624
His Ser Met Glu Leu Leu Ile Asp Glu Thr Val Ser Ala Ile Ile Ile
        195
                            200
                                                205
GAA CCG ATC GTC CAA GGC GCT GGA GGC ATG CGC TTT CAC GAT GTC GCA 672
Glu Pro Ile Val Glu Gly Ala Gly Gly Met Arg Phe His Asp Val Ala
    210
                        215
                                            220
CTC ATT GAA GGA GTC GCG GCA CTG TGC AAG AAG CAC GAT CGT TTC TTG 720
Leu lie Glu Gly Vai Ala Ala Leu Cys Lys Lys His Asp Arg Phe Leu
225
                    230
                                        235
                                                            240
ATC GTC GAT GAA ATT GCC ACC GGT TTC GGC CGC ACC GGT GAA CTA TTT 768
Ile Val Asp Glu Ile Ala Thr Gly Phe Gly Arg Thr Gly Glu Leu Phe
                245
                                    250
GCC ACG TTA AGC AAT GGC GTA CAA CCA GAC ATC ATG TGT GTG GGC AAG 816
Ala Thr Leu Ser Asn Gly Val Gln Pro Asp Ile Met Cys Val Gly Lys
                                265
GCC CTC ACC GGT GGA TTC ATG TCT TTT GCC GCC ACT GTA TGC ACG GAC 864
Ala Leu Thr Gly Gly Phe Met Ser Phe Ala Ala Thr Val Cys Thr Asp
        275
                            280
                                                285
AAG GTG GCT CAA TTG ATC AGA TCC CCA GAA GGC GGA GGT GTG CTG ATG 912
Lys Val Ala Gin Leu Ile Arg Ser Pro Glu Gly Gly Gly Val Leu Met
    290
                        295
                                            300
CAT GGC CCC ACC TTT ATG GCT AAT CCT CTG GCC TGT GAG GTT TCG CAC 960
His Gly Pro Thr Phe Met Ala Asn Pro Leu Ala Cys Glu Val Ser His
305
                    310
                                        315
                                                            320
GCT TCG CTA GAA ATC ATT GAG ACC GGC ATG TGG CAG AAA CAG GTT AAA 1008
Ala Ser Leu Glu Ile Ile Glu Thr Gly Met Trp Gln Lys Gln Val Lys
                325
                                    330
                                                        335
AAA ATC GAA GCC AAA CTT ATC GCA GGC CTT TCC CCA CTT CGA TGT ATT 1056
Lys lle Glu Ala Lys Leu Ile Ala Gly Leu Ser Pro Leu Arg Cys Ile
            340
                                345
                                                    350
CCA GGA GTT GCC GAT GTC CGG GTT CTC GGC GCG ATT GGC GTC ATC GAA 1104
```

Pro Gly Val Ala Asp Val Arg Val Leu Gly Ala Ile Gly Val Ile Glu

16

355 360 365 ATG GAA CAA AAT GTG AAT GTC GAA GAA GCC ACT CAG GCT GCA TTA GAT 1152 Met Glu Gln Asn Val Asn Val Glu Glu Ala Thr Gln Ala Ala Leu Asp 370 375 380 CAC GGT GTG TGG ATC CGC CCC TTT GGA CGC TTG CTC TAT GTC ATG CCC 1200 His Gly Val Trp Ile Arg Pro Phe Gly Arg Leu Leu Tyr Val Met Pro 385 390 395 400 CCA TAT ATC ACC ACG TCA GAG CAA TGC GCA CAG ATC TGC CGC GCG CTT 1248 Pro Tyr Ile Thr Thr Ser Glu Gln Cys Ala Gln Ile Cys Arg Ala Leu 405 410 415 CAT GCT GCA GTT AAA GGA AAA TAA 1272 His Ala Ala Val Lys Gly Lys 420 配列番号:2

ATG CCA TTT TTA TTT GTC AGC GGC ACC GGA ACC GGG GTT GGA AAG ACC Met Pro Phe Leu Phe Val Ser Gly Thr Gly Thr Gly Val Gly Lys Thr 1 5 10 15 TTC TCC ACA GCC GTT TTG GTT CGT TAC TTA GCC GAT CAA GGA CAC GAT Phe Ser Thr Ala Val Leu Val Arg Tyr Leu Ala Asp Glp Gly His Asp 20 25 30 GTT CTG CCC GTA AAG CTC GTC CAA ACA GGT GAA CTT CCA GGC GAA GGA 144 Val Leu Pro Val Lys Leu Val Glm Thr Gly Glu Leu Pro Gly Glu Gly 35 40 45 GAC ATC TTC ACC ATT GAA CGC TTG ACT GGA ATT GCT GGA GAG GAA TTT 192 Asp lie Phe Thr lie Glu Arg Leu Thr Gly lie Ala Gly Glu Glu Phe 50 55 60 GCT CGT TTC AAA GAC CCT CTT GCG CCA AAT CTG GCA GCC CGA CGA GAG 240 Ala Arg Phe Lys Asp Pro Leu Ala Pro Asp Leu Ala Ala Arg Glu 65 70 75 GGG ATC GAG CCA ATA CAG TTT GAT CAG ATT ATC TCG TGG CTT CGT GGT 288 Gly lie Glu Pro Ile Gln Phe Asp Gln Ile Ile Ser Trp Leu Arg Gly 85 90 95 TTT GAC GAC CCA GAT CGC ATC ATT GTG GTG GAG GGC GCT GGT GGC CTG 336 Phe Asp Asp Pro Asp Arg Ile Ile Val Val Glu Gly Ala Gly Gly Leu 100 105 110 CTG GTC AGA TTA GGG GAA GAT TTC ACC CTG GCA GAT GTT GCC TCC GCT 384 Leu Val Arg Leu Gly Glu Asp Phe Thr Leu Ala Asp Val Ala Ser Ala 115 120 125 TTG AAT GCA CCC TTA GTG ATT TGG ACA AGC ACC GGA TTG GGA AGC CTC 432 Leu Asn Ala Pro Leu Val Ile Trp Thr Ser Thr Gly Leu Gly Ser Leu 130 135 140 AAC GCT GCT GAA TTA AGC GTT GAG GCA GCA AAC CGC CGA GGA CTC ACA 480 Asn Ala Ala Glu Leu Ser Val Glu Ala Ala Asn Arg Arg Gly Len Thr 145 150 155 GTG TTG GGA GTC CTC GGC GGT TCG ATC CCT CAA AAT CCT GAT CTA GCT 528 Val Leu Gly Val Leu Gly Gly Ser Ile Pro Glo Aso Pro Asp Leo Ala 165 170 175 ACG ATG CTT AAT CTC GAA GAA TTT GAG AGA GTC ACC GGC GTG CCC TTT 576 Thr Net Leu Asn Leu Glu Glu Phe Glu Arg Val Thr Gly Val Pro Phe

190

185

180

TGG GGA GCT TTG CCG GAA GGG TTG TCA CGG GTG GAG GGG TTC GTC GAA 624
Trp Gly Ala Leu Pro Glu Gly Leu Ser Arg Val Glu Gly Phe Val Glu

195 200 20

AAG CAA TCT TTT CCG GCC CTT GAT GCC TTT AAG AAA CCG CCG GCA AGG 672 Lys Gln Ser Phe Pro Ala Leu Asp Ala Phe Lys Lys Pro Pro Ala Arg

210 215 220

TGA ·

上記の塩基配列を包含して成る本発明のジアミノペラルゴン酸アミノトランスフエラーゼ及び/又はデスチオ 10 ビオチンシンセターゼをコードする遺伝子を含むDNA 断片は、天然のコリネ型細菌染色体DNAから分離されたもののみならず、通常用いられるDNA合成装置、例えばペツクマン社製 System-IPlusを用いて合成されたものであつてもよい。

【0032】また前記の如くブレビバクテリウム・フラバムMJ-233の染色体DNAから取得される本発明のDNA断片は、ジアミノペラルゴン酸アミノトランスフエラーゼ及び/又はデスチオビオチンシンセターゼをコードする機能を実質的に損なうことがない限り、塩基 20配列の一部の塩基が他の塩基と置換されていてもよく又は削除されていてもよく、或いは新たに塩基が挿入されていてもよく、さらに塩基配列の一部が転位されているものであつてもよく、これらの誘導体のいずれもが、本発明のbioAbioD断片に包含される。

【0033】本発明のbioA bioD断片は、コリネ型細菌でプラスミドの複製増殖機能を司る遺伝子を少くとも含むプラスミドベクターに導入することにより、コリネ型細菌でジアミノベラルゴン酸アミノトランスフエラーゼ及び/又はデスチオピオチンシンセターゼの高 30 発現可能な組換えプラスミドを得ることができる。

【0034】本発明のbioA bioD断片を導入す ることができる、コリネ型細菌内での複製増殖機能を司 る遺伝子を少くとも含むプラスミドベクターとしては、 特願平2-4212号明細書に開示されているプラスミ ドpCRY30;特願平2-276575号公報に記載 されているプラスミドpCRY21、pCRY2KE、 pCRY2KX, pCRY3K7, pCRY3KE, p CRY3KX;特願平1-191686号公報に記載さ 58-67679号公報に記載のpAM330;特開昭 58-77895号公報に記載のpHM1519;特開 昭58-192900号公報に記載のpAJ655、p AJ611及びpAJ1844;特開昭57-1345 00号に記載のpCG1;特開昭58-35197号公 報に記載のpCG2;特開昭57-183799号公報 に記載のpCG4及びpCG11等を挙げることができ る.

【0035】これらの中でもコリネ型細菌の宿主ベクタ 0-bio3の造成について 一系で用いられるプラスミドベクターとしては、コリネ 50 おいてさらに詳細に説明する。

型細菌内でプラスミドの複製増殖機能を可る遺伝子とコリネ型細菌内でプラスミドの安定化機能を可る遺伝子とをもつものが好ましく、例えばプラスミドpCRY30、pCRY2KE、pCRY2KE、pCRY2KE、pCRY2KE、pCRY2KE、pCRY3KX、pCRY3K7、pCRY3KE、pCRY3KXが好適に使用される。

675

18

【0036】上記プラスミドベクターpCRY30を調製する方法としては、プレビバクテリウム・スタチオニス (Brevibacterium stationis) IF012144 (FERM BP-2515) からプラスミドpBY503DNAを抽出 (このプラスミドの詳細は特開平1-95785号公報参照) し、制限酵素XhoIで大きさが約4.0kbのプラスミドの複製増殖機能を可る遺伝子を含むDNA断片を切り出し、制限酵素EcoRIおよびKpnIで大きさが約2.1kbのプラスミドの安定化機能を可る遺伝子を含むDNA断片を切り出す。これらの両断片をプラスミドpHSG298 (宝酒造製)のEcoRI、KpnI部位及びsalI部位に組み込むことにより、プラスミドベクターpCRY30を調製することができる。

【0037】次に、上記プラスミドベクターへの本発明のbioAbioD断片の導入は、例えばプラスミドベクター中に1個所だけ存在する制限酵素部位を、該制限酵素で開製し、そこに本発明のbioAbioD断片を、必要に応じてS1ヌクレアーゼで処理して平滑末端とするか、または適当なアダプターDNAの存在下に、DNAリガーゼ処理で連絡させることにより行うことができる。

【0039】このようにして造成されるプラスミドpCRY30に本発明の大きさが約4.0kbのDNA断片を導入した組換えプラスミドは、ジアミノベラルゴン酸アミノトランスフエラーゼ及びデスチオピオチンシンセターゼの製造に好適に用いることができる組換えプラスミドの一つであり、本発明者らはこれをプラスミドpCRY30-bio3の造成については、後配実施例3及び4においてさらに詳細に説明する。

[0040] COプラスミドpCRY30-bio3の 制限酵素切断点地図を図2に示す。このようにして造成 されるbioA bloDを含むコリネ型細菌内で複製 増殖可能なプラスミドを、宿主微生物に導入し培養する ことにより、ジアミノペラルゴン酸アミノトランスフェ ラーゼ及びデスチオビオチンシンセターゼを安定に効率 よく生産することが可能となる。

【0041】本発明によるプラスミドで形質転換しうる 宿主微生物としては、コリネ型細菌、例えばプレビパク テリウム・フラパムMJ-233(FERM BP-1 10 いる株を選択する。この操作によりプラスミドpBY5497)、プレビパクテリウム・フラパムMJ-233 -AB-41 (FERM BP-1498)、プレビバ クテリウム・フラパムMJ-233-ABT-11 (F ERM BP-1500)、プレビパクテリウム・フラ パムMJ-233-ABD-21 (FERM BP-1 499)等が挙げられる。

【0042】なお、上記のFERM BP-1498の 菌株は、FERM BP-1497の菌株を親株として DL-α-アミノ酪酸耐性を積極的に付与されたエタノ ール資化性微生物である(特公昭59-28398号公 20 報第3~4欄参照)。また、FERM BP-1500 の菌株は、FERM BP-1497の菌株を親株とし たし-α-アミノ酪酸トランスアミナーゼ高活性変異株 である (特開昭62-51998号公報参照)。 さら に、FERM BP-1499の菌株はFERMBP-1497の菌株を親株としたD-α-アミノ酪酸デアミ ナーゼ高活性変異株である(特開昭61-177993 号公報参照)。

【0043】これらの微生物の他に、プレビバクテリウ ム・アンモニアゲネス (Brevibacterium anmoniagene 30 s) ATCC6871、同ATCC13745、同AT CC13746、プレビパクテリウム・デバリカタム (Brevibacterium divaricatum) ATCC 14020. プレビパクテリウム・ラクトフアーメンタム (Brevibac terium lactofermentum) ATCC13869、コリネ パクテリウム・グルタミカム (Corynebacterium glutam icum) ATCC31831等を宿主微生物として用いる こともできる。

【0044】なお宿主としてプレビバクテリウム・フラ パムMJ-233由来の菌株を用いる場合、本菌株が保 40 有するプラスミドpBY502 (特開昭63-3678 7号公報参照)のため、形質転換が困難である場合があ るので、そのような場合には、本菌株よりプラスミドp BY502を除去することが窒ましい。そのようなブラ スミドpBY502を除去する方法としては、例えば、 離代培養を繰り返すことにより、自然に欠失させること も可能であるし、人為的に除去することも可能である 「Bact. Rev. 36 p. 361~405 (1972)参照]。上記ブラ スミド p B Y 5 0 2 を人為的に除去する方法の一例を示 せば次のとおりである。

【0045】宿主プレビパクテリウム・フラパムMJ-233の生育を不完全に阻害する濃度のアクリジンオレ ンジ (濃度: $0.2 \sim 50 \mu g/ul$) もしくはエチジウム プロミド (漫度:0.2~50 μg/ml) 等を含む培地 に、1回当り約10細胞になるように植菌し、生育を不 完全に阻害しながら、約24時間約35℃で培養する。 培養液を希釈後寒天培地に塗布し、約35℃で約2日培

20

養する。出現したコロニーから各々独立にプラスミド抽 出操作を行い、ブラスミドpBY502が除去されてて 02が除去されたプレビパクテリウム・フラパムMJ-

233由来菌株が得られる。

【0046】このようにして得られるブレビバクテリウ ム・フラバムMJ-233由来菌株への前記プラスミド の形質転換法としては、DNA受容菌にパルス波を通電 することによりプラスミドを導入することが可能である (Satoh, Y. et al, Journal of Industrial Microbiolog y, 5、159(1990)参照]。

【0047】上記の方法で形質転換して得られるジアミ ノベラルゴン酸アミノトランスフエラーゼ及び/又はデ スチオピオチンシンセターゼ産生能を有するコリネ型細 菌、例えばプレビパクテリウム・フラパムMJ-233 由来株の培養方法を以下に述べる。

【0048】培養は炭素源、窒素源、無機塩等を含む通 常の栄養培地で行なうことができ、炭素源としては、例 えばグルコース、エタノール、メタノール、廃糖蜜等 が、そして窒素源としては、例えばアンモニア、硫酸ア ンモニウム、塩化アンモニウム、硝酸アンモニウム、尿 素等がそれぞれ単独もしくは混合して用いられる。また 無機塩としては、例えばリン酸一水素カリウム、リン酸 二水素カリウム、硫酸マグネシウム等が用いられる。こ の他にペプトン、肉エキス、酵母エキス、コーンステイ ープリカー、カザミノ酸、ビオチン等の各種ビタミン等 の栄養素を培地に添加することができる。

【0049】培養は、通常、電気撹拌、振とう等の好気 的条件下に、約20~40℃、好ましくは25~35℃ の温度で行うことができる。培養途中のpHは5~10、 好ましくは7~8付近で行い、培養中のpHの調整は酸又 はアルカリを添加して行うことができる。

【0050】培養開始時の炭素源濃度は、好ましくは1 ~5容量%、更に好ましくは2~3容量%である。ま た、培養期間は通常1~7日間とすることができ、最適 期間は3日間である。

【0051】このようにして得られる培養物から遠心分 艇等により菌体を取得することができる。

【0052】かくして培養された菌体は、野生株を培養 した場合に比べてジアミノベラルゴン酸アミノトランス フエラーゼ及び/乂はびデスチオピオチンシンセターゼ をその菌体内に多量に含有している。

50 【0053】 菌体内に産生された、ジアミノペラルゴン

酸アミノトランスフエラーゼ及びデスチオピオチンシン セターゼの含量を調べる方法としては、例えば超音波処 理、酵素処理、ホモジナイズ等の通常用いられる手段に て破砕し得られる無細胞抽出液を、SDSゲル電気泳動 法「例えば、「蛋白質・酵素の基礎実験法」南江堂刊、 314~333頁等参照] に付することにより、菌体内 の蛋白質を分離した後、Coomassie Brilliant Blue Rー 250による染色法あるいは、銀染色法により染色した 後、例えばフアルマシア社製 Ultro Scan XL レーザー デンシトメーターを用いることにより、菌体中の各種タ 10 ンパク質量を測定することができる。かくして、菌体内 に産生された、ジアミノペラルゴン酸アミノトランスフ エラーゼ及び/又はデスチオピオチンシンセターゼ含量 の増加を測定することが可能である。

【0054】上記の如くジアミノペラルゴン酸アミノト ランスフエラーゼ及び/又はデスチオピオチンシンセタ ーゼを高含量含む菌体を用い、少なくともケトアミノペ ラルゴン酸を含有する前記通常の栄養培地で培養するこ とにより、高効率でピオチンを製造することができる。

【0055】本明細書では、プレビバクテリウム・フラ 20 パムMJ-233からジアミノペラルゴン酸アミノトラ ンスフエラー**ゼ及びデ**スチオピオチンシンセターゼをコ ードする遺伝子(bloA bioD)を含むDNA断 片を単離し、該DNA断片を導入した組換えプラスミド を同じくプレビバクテリウム・フラバムMJ-233由 来株へ導入し、該微生物によるジアミノベラルゴン酸ア ミノトランスフエラー**ゼ及び/**又はデスチオピオチンシ ンセターゼの生産能の向上について主として例示した が、プレビバクテリウム・フラバムMJ-233由来株 の代りに他のコリネ型細菌を用いても本発明の目的は達 30 成される。

【0056】いわゆるコリネ型細菌は、コリネパクテリ ウム属やプレビバクテリウム属等の種々の属名、種々の 菌名が付されているが主な菌学的性質を同じくしてい る。これらの菌群は、細胞壁のアミノ酸構成やDNAの 塩基組成が両一的であり、菌種間には70~80%のD NAの相同性があり、非常に近縁な微生物であることは 明らかである (Report of the Fermentation Research Institutes No. 55, P. 1-5, 1980, International Journ al of Systematic Bacteriology Vol. 31, P. 131-138, 1 40 981参照)。

【0057】また、ピオチン要求性のコリネ型細菌、例 えばプレビパクテリウム・フラパムMJ-233(FE RM BP-1497)、プレビパクテリウム・ラクト フアーメンタムATCC13869およびコリネパクテ リウム・グルタミカムATCC31831について、ビ オチン生合成に関与する各ステップの遺伝子が欠損した ピオチン要求性大腸菌変異株(Journal of Bacteriolog y, vol 112、p830-839、1972およびJournal of Bacteri 性試験 (Journal Bacteriology, vol 96、p515-524、19 68参照)により、そのビオチン生合成系路について検討 した結果、これら3種の菌株は同様にピメリルCoAシ ンセターゼをコードする遺伝子(bioC)および7-ケト-8-アミノペラルゴン酸シンテターゼをコードす る遺伝子(bioF)が欠損しており、また少くとも 7,8-ジアミノペラルゴン酸アミノトランスフエラー

22

ゼをコードする遺伝子(bioA)、デスチオビオチン シンセターゼをコードする遺伝子(bioD)およびビ オチンシンセターゼをコードする遺伝子(bioB)を 保有していることが明らかとなつた。

【0058】これらの事実を踏まえれば、プレビバクテ リウム・フラパムMJ-233のみならず、コリネ型細 菌全般から単離されたジアミノベラルゴン酸アミノトラ ンスフエラー**ゼ及び/**又はデスチオピオチンシンセター ゼをコードする遺伝子(bioA及び/又はbioD) を含むDNA断片も本発明の範囲に含まれ、また、本発 明のプラスミドで形質転換し得る宿主微生物は、プレビ パクテリウム・フラパムMJ-233に限らず、コリネ 型細菌が全て含まれることは明らかである。

[0059]

【実施例】以上に本発明を説明してきたが、下記の実施 例によりさらに具体的に説明する。しかしながら、実施 例は本発明の具体的に認識を得る一助とみなすべきもの であり、本発明の範囲を限定するためのものではないこ とを理解しなければならない。

[0060]

【実施例1】コリネ型細菌とビオチン要求性大腸菌変異 株との相補性試験

(A)コリネ型細菌を含有するビオチン欠乏最少培地プ レートの作成

半合成培地A培地(組成:尿素2g、(NH4)2SO47 g, $K_2HPO_4O.5g$, $KH_2PO_4O.5g$, MgSO4 0.5g, FeSO4 · 7H2O 6mg, MnSO4 4~6112〇6mg、酵母エキス2.5g、カザミノ酸5 g、ビオチン200 μ g、塩酸チアミン200 μ g、グル コース20g、純水1リツトル] 1リツトルに、プレビ パクテリウム・フラバムMJ-233 (FERM BP -1497) を植菌してO. D. が約2.9になるまで 培養し、菌体を集めた。得られた菌体をBM緩衝液〔組 成:尿素2g、(NH4)2SO4 7g、K2HPO4 0.5g, KH₂PO₄ 0.5g, MgSO₄ 0.5g] で2回洗浄した。この菌体を10mlのBM緩衝液に懸濁 し、その内1回を、滅菌後、50℃に放置しておいたビ オチン検定用C培地(尿素0.2%、硫酸アンモニウム 0.7%, KH_2PO_4 0.05%, K_2HPO_4 0.05%, MgSO4 · 7H2O 0.05%, FeSO4 · 7 H₂O 6ppm, MnSO₄·4~6H₂O 6ppm, F7 ミン・HCl 100 μg/リツトル、ビタミン・アツ ology, vol 94、p2065-2066、1967参照)との交差相補 50 セイ用カザミノ酸 0.1%、グルコース 0.2%、寒天

1.0%) に添加し、撹拌後、プレートに流し、固化し た。

【0061】同様にして、プレビパクテリウム・フラバ ムMJ-233 (FERM BP-1497) の代わり に、プレビバクテリウム・ラクトフアーメンタムATC C13869、あるいは、コリネパクテリウム・グルタ ミカムATCC31831を用いて各種のコリネ型細菌 を含んだビオチン欠乏最少培地プレートを作製した。

(B)ビオチン要求性大腸菌変異株との相補性試験 ピオチン生合成系路の各ステップの欠損したピオチン要 10 求性大腸菌変異株と各種コリネ型細菌との相補性試験に より、各種コリネ型細菌のピオチン生合成系路を推定す ることができる。

【0062】上記(A)項で作製した、3種のコリネ型 細菌含有ビオチン欠乏最少培地のブレートに、各種ビオ チン要求性大腸菌変異株を線状に植菌した。用いたビオ チン要求性大腸菌変異株は、エシエリヒア・コリ(Esch erichia Coli) R873 (bioA4)、同R874 (bioF12)、同R875(bioB17)、同R 876 (bioC18)、同R877 (bioD19) である [()内は各菌株の遺伝子型(Genotype)を示 す、またこれらの菌株の詳細および取得方法について は、Journal of Bacteriology, vol 94、p2065-2066 (1 972) . Journal of Bacteriology, vol 112, p830-839 (1972) 参照)。

【0063】これらのピオチン要求性大腸菌変異株とコ リネ型細菌が相補した場合は、コリネ型細菌がビオチン 欠乏最小培地のプレート中に生育し、黄色いコロニーを 形成する。各種ピオチン要求性大腸菌変異化物に対応す るコリネ型細菌のコロニー形成の有無により、コリネ型 30 細菌がビオチン生合成に関与する遺伝子のどの部分を欠 損し、どの部分を保有しているか容易に判別することが できる。

【0064】本相補試験の結果、プレビパクテリウム・ フラバムMJ-233 (FERNBP-1497)、プ レビパクテリウム・ラクトフアーメンタムATCC13 869、コリネパクテリウム・グルタミカムATCC3 1831は、各菌株共、エシエリヒア・コリR873 (bioA4)、同R875 (bioB17)、同R8 77 (bioD19) を相補したが、同R874 (bi 40 oF12)、同R876 (bloC18) を相補しなか つた。即わち、各々のコリネ型細菌は、少なくとも、同 様に7,8-ジアミノペラルゴン酸アミノトランスフエ ラーゼをコードする遺伝子(bioA)、デスチオピオ チンシンセターゼをコードする遺伝子 (bioD) およ びピオチンシンセターゼをコードする遺伝子 (bio B) を有していることが明らかとなつた。

 $\{0065\}$

【実施例2】 プレビバクテリウム・フラバムMJ-23

ゼ及びデスチオピオチンシンセターゼをコードする遺伝 子を含むDNA断片(bioA bioD断片)のクロ ーン化

24

(A) プレピパクテリウム・フラパムMJ-233の全 DNAの抽出

半合成培地A培地 [組成:尿素2g、(NH4)2SO47 g, $K_2HPO_40.5g$, $KH_2PO_40.5g$, MgSO4 0.5g, FeSO4 · 7H₂O 6mg, MnSO₄ 4~6H₂O6mg、酵母エキス2.5g、カザミノ酸5 g、ピオチン $200\mu g$ 、塩酸チアミン $200\mu g$ 、グル コース20g、純水1リツトル] 1リツトルに、プレビ パクテリウム・フラバムMJ-233 (FERM BP -1497) を対数増殖期後期で培養し、菌体を集め た。得られた菌体を10g/町の濃度にリゾチームを含 む10mMNaCl-20mMトリス緩衝液 (pH8.0) -1 MEDTA-2Na溶液15mlに懸濁した。次にプロ テナーゼKを、最終濃度が100μg/mlになるように 添加し、37℃で1時間保温した。さらにドデシル硫酸 ナトリウムを最終濃度が0.5%になるように添加し、 50℃で6時間保温して容菌した。この溶菌液に、等量 のフエノール/クロロホルム溶液を添加し、室温で10 分間ゆるやかに振とうした後、全量を遠心分離(5,0 00×g、20分間、10~12℃) し、上清画分を分 取し、酢酸ナトリウムを 0.3 Mとなるように添加した 後、2倍量のエタノールをゆつくりと加えた。水層とエ タノール層の間に存在するDNAをガラス棒でまきと り、70%エタノールで洗浄した後、風乾した。得られ たDNAに10mトリス緩衝液 (pH7.5) -1mNED TA・2Na溶液5回を加え、4℃で一晩静置し、以後 の実験に用いた。

【0066】(B)組換え体の創製

上記(A)項で得たプレビバクテリウム・フラバムMJ -233の全DNA90μlを制限酵素Sau3AI1u nitを用い、37℃で20分間反応させ部分分解した。 この部分分解DNAにコスミドpWE15(ストラタジ ーン社製)を制限酵素BamHIで切断した後、脱リン 酸化処理したものを混合し、50ml/リス級衝液(pH 7.6)、10mlジチオスレイトール、1mlATP、1 0 MMgCl:及びT4DNAリガーゼ1 unitの各成分 を添加し(各成分の濃度は最終濃度である)、4℃で1 5時間反応させ、結合させた。

【0067】(C) ピオチン生合成に関与する酵素をコ ードする遺伝子を含むコスミドの選抜

上記(B)項で得たコスミド混液を用い、前記エシエリ ヒア・コリR873(bloA4)株を形質導入し、ア ンピシリン50mを含む選択培地 [K:HPO4 7g、 KH_2PO_4 2g. $(NH_4)_2SO_4$ 1g. MgSO₄ ·7H2O0.1g、カザミノ酸10g、グルコース2g 及び寒天16gを蒸留水1リツトルに溶解]に塗沫し 3由来のジアミノペラルゴン酸アミノトランスフエラー 50 た。なお形質導入には、宝石造より販売されている入DN

A invitro Packaging Kit を用いて行つた。培地上の生 育株を常法により、液体培養し、培養液よりコスミドD NAを抽出し、該コスミドを制限酵素により切断し、ア ガロースゲル電気泳動を用いて調べたところ、コスミド pWE15の長さ8.8kbのDNA断片に加え、長さ約 3 0kbのDNA断片が認められた。本コスミドをpWE 15-bioAと命名した。

【0068】 (D) bioA bioD断片のプラスミ ドpBluescript I I へのサプクローニング

上記 (C) 項で得たコスミドpWE15-bioAに含 10 まれるDNA挿入断片は約30kbと大きく、実用的でな いので、得られた断片のうち必要な部分だけに小型化す るために、プラスミド pBluescript I I (ストラタジー ン社より市阪)ヘジアミノペラルゴン酸アミノトランス フエラーゼ及びデスチオビオチンシンセターゼをコード する遺伝子 (bioA bioD) を含むDNA断片を 下記のとおりサブクローニングした。

【0069】上記(C)項で得たコスミドpWE15bioAを制限酵素Sallで切断したものと、プラス ミドpBluescript I Iを制限酵素Sal Iで切断したも 20 のを混合し、50mNトリス緩衝液(pH7.6)、10mM ジチオスレイトール、1mMATP、10mMMgCl2及 びT4DNAリガーゼ1unitの各成分を添加し(各成分 の濃度は最終濃度である)、12℃で15時間反応さ せ、結合させた。

【0070】得られたプラスミド混液を用い、塩化カル シウム法(Journal of MolecularBiology, 53、159、19 70) に従いエシエリヒア・コリR873(bioA4) 株を形質転換し、アンピシリン50mgを含む選択培地 [K₂HPO₄ 7g, KH₂PO₄ 2g, (NH₄)₂S 30 O4 1g、MgSO4・7H2O 0.1g、カザミノ酸*

26 *10g、グルコース2g及び寒天 16gを蒸留水1リ

【0071】この培地上の生育株を常法により液体培養 し、培養液よりプラスミドDNAを抽出し、該プラスミ ドを制限酵素により切断し、アガロースゲル電気泳動を 用いて調べたところ、プラスミドpBluescriptllの長 さ3.95kbのDNA断片に加え、長さ4.0kbの挿入D NA断片が認められた。このプラスミドを用い、上記方 法に従い前配エシエリヒア・コリR877(bioD1 9)株を形質転換し、アンピシリン50mgを含む選択培 地 [K₂HPO₄ 7g、KH₂PO₄ 2g、(NH₄)₂ SO₄ 1g、MgSO₄・7H₂O 0.1g、カザミノ 酸10g、グルコース2g及び寒天16gを蒸留水1リ

ツトルに溶解」に塗沫した。

ツトルに溶解」に強沫した。

【0072】この培地上の生育株を常法により液体培養 し、培養液よりプラスミドDNAを抽出し、該プラスミ ドを制限酵素により切断し、アガロースゲル電気泳動を 用いて調べたところ、エシエリヒア・コリR873(b ioA4)株の形質転換体から得られたプラスミドと全 く同様に、プラスミド pBluescript I I の長さ 2.95k bのDNA断片に加え、長さ約4.0kbの挿入DNA断片 が認められた。長さ約4.0kbのDNA断片を各種の制 **限酵素で切断したときの制限酵素認識部位数および切断** 断片の大きさは、前記表1に示したとおりであつた。こ のDNA断片の制限酵素切断点地図を図1に示す。また 上記で得られたプラスミドを各種制限酵素で切断して、 切断断片の大きさを測定した。その結果を下記の表3に 示す。

[0073]

【表4】

表3 プラスミドpBS-bioAD4

制限酵素		切断断片の大きさ
HindIII	1	6. 95
Xho I	2	4. 25. 2.
BamHI	2	3. 75, 3.

上記の制限酵素により特徴づけられるプラスミドをpB S-bioAD4と命名した。

【0074】以上の結果より、制限酵素Sallで切り 出される、ジアミノペラルゴン酸アミノトランスフエラ 40 ーゼとデスチオピオチンシンセターゼをコードする遺伝 子を含む長さ4.0kbのDNA断片を得ることができ た。

[0075]

【実施例3】 bioA及びbioDの塩基配列の決定

(A)デレーションミユータントの作魁

実施例2の(C)項で得られたプラスミドpBS-bi OAD4 30μgを制限酵素Xbalを用いて、37 ℃、1時間反応により切断した。この反応液を75℃で

thio-dNTPを2ul、クレノー断片 (klenow fr agnent) 5 unitsを加え室温で10分間反応させた。反 応液と同量のフエノール/クロロホルム(1:1)で切 断断片を抽出したのち、2.5倍量のエタノールを加え DNAを沈殿させた。遠心分離後、真空乾燥し、DNA を回収した。このDNAを溶解し、制限酵素EcoRI で37℃1時間反応により切断した。この溶液から同量 のフエノール/クロロホルム(1:1)でDNAを抽出 したのち、2.5倍量のエタノールを加えDNAを沈殿 させ、遠心分離後、真空乾燥し、DNAを回収した。

(kb)

7

2

【0076】得られたDNAを100μlのExoll Iパッファー [50mM Tris-HClpH8.0、 100mM NaCl. 5mM MgCl. 10mM β -15分間加熱して、制限酵素を失活させたのち、1mH 50 メルカプトエタノール]に溶解した。このDNA溶液に

180unitsのエキソヌクレアーゼIIIを加えポルテ **ックスにてかくはんし、37℃にてインキュペートし** た。この溶液を1分毎に10μ1ずつサンプリングし、 予め準備した100μlのMBヌクレアーゼパッファー (40mM酢酸ナトリウムpH4.5、100mM NaC 1、10%グリセロール)中へ順次加え、65℃、5分 間の処理によりエキソヌクレアーゼIIIを失活させた のち37℃にもどし、50unitsのMung Beanヌクレア ーゼを加え30分間インキュペートした。同量の10m で1回上清をクロロホルム/イソアミルアルコール(2 4:1)で1回、DNAをそれぞれ抽出した。上清を別 のチューブに移し、2.5倍量のエタノールを加え遠心 分離にて沈殿を回収し、70%エタノールで洗浄したの ち真空乾燥した。

【0077】得られたDNAを、50µ1のクレノー (k lenow) がパッファー [7mM Tris-HCl pH 7.5, 0.1mM EDTA, 20mM NaCl, 7mM MgCl: 0.1mM dNTPs] に溶解させた後、 2 unitsのクレノー断片を加え、37℃、15分間イン 20 キュペートした。この溶液に2.5倍量のエタノールを 加え、遠心分離にて沈殿を回収し、70%エタノールで 洗浄後、真空乾燥した。

【0078】得られた沈殿を40μ1のTEパッファー に溶解し、10mM ジチオスレイトール、1mM AT P、10mM MgClaおよびT4リガーゼ5unitsの各 成分を添加し、12℃で15時間反応させ結合させた。 【0079】得られたDNAミクスチャーを用い、エシ

エリヒア・コリJH109(宝酒造製)を形質転換し、 アンピシリン (5 0 mg/ml) を含むLB培地 [1 0g Tryptone, 5g Yeast Extract, 5g NaCl 16 g agar per 1 l] に盤沫した。

【0080】生育したコロニーよりプラスミドを抽出 し、インサートDNAの大きさをしらべ、インサートの 大きさが200bp~4kbまで約250bpおきに20クロ ーンを選抜した。

【0081】同様にして逆方向のクローンについても2 0クローン選抜した。

【0082】 (B) デレーションミユータントによる大 腸菌変異株の相補性試験

上記(A)項で得たデレーションミュータントプラスミ ドを、実施例1の(D)項に示す方法に従ってエシエリ シア・コリR873 (bloA4) 株およびR877株 (bloDis)を形質転換し、アンピシリン50歳を含 む選択培地【K₃HPO。 7g、KH₂PO。 2g、 $(NH_4)_2$ SO₄1-g, MgSO₄ · 7H₂O 0.1 g、カザミノ酸10g、グルコース2g及び寒天16g を蒸留水 1 【に溶解】 に塗沫した。

【0083】この培地上への、変異株の生育を見ること

28

変異株の相補性を調べた。その結果を図2に示す4.0 k bのDNA断片のうち、右側末端の約2.4 k bのD NA断片上に左からbioA、bioDの順に各々遺伝 情報がコードされていることが明らかになった。

【0084】(C)ジアミノペラルゴン酸アミノトラン スフエラーゼをコードする遺伝子(bioA)の塩基配 列の決定

実施例2の(D)項で得られた、ジアミノペラルゴン酸 **アミノトランスフエラーゼ及びデスチオピオチンシンセ** M Tris-HCl-luM EDTA飽和フエノール 10 ターゼをコードする遺伝子(bioA及びbioD)を 含む長さ約4.0kbの図2に示すDNA断片のうち、 右側末端の約2.4kbのDNA断片について、実施例 3の(A)項で得られた40クローンのデレーションミ ュータントからさらに選抜した17クローン(図2中に →で示す)を使って、その塩基配列をM13ファージを 用いる、ダイデオキシヌクレオチド酵素法(dideoxy ch ain termination 法) (Sanger, F. et al., Proc. Nat. Acad. Sci. USA 74, 5463, 197 7) により決定した。

> 【0085】その塩基配列中には、図1の切断点地図に 示したSacl上流からDrall、BamHlの方向 に向って一つの大きなオープンリーディングフレーム と、BamHI下流からSalIの方向に向ってもう一 つのオープンリーディングフレームが存在していた。

【0086】この二つのオープンリーディングフレーム のうち、SacI部位の133~131塩基上流の翻訳 開始コドンから始まるオープンリーディングフレームの 存在から、ジアミノペラルゴン酸アミノトランスフエラ ーゼをコードする遺伝子(bioA)は、前記配列番号 30 1で示した塩基配列を有する423のアミノ酸をコード する1269の塩基対より構成されていることが明らか となった。

【0087】また、BamHI部位の113~115塩 基下流の翻訳開始コドンATGに続いて224のコドン がつながっているオープンリーディングフレームの存在 から、デスチオピオチンシンセターゼをコードする遺伝 子(bioD)は、前記配列番号2で示した塩基配列を 有する224のアミノ酸をコードする672の塩基対よ り構成されていることが明らかとなった。

40 [0088]

【実施例4】コリネ型細菌内で複製した安定プラスミド ベクターPCRY30の作成

(A) プラスミドpBY503の調製

プラスミドpBY503は、プレビバクテリウム・スタ チオニスIF012144 (FERM BP-251 5) から分離された分子量約10メガダルトンのプラス ミドであり、特別平1-95785号公報に記載のよう にして調製した。半合成培地A培地[尿染2g、(NH) 4)2 SO4 7g, K2HPO4 0.5g, KH2PO4

により、デレーションミュータントDNA断片による、 50 0.5g、MgSO 0.5g、FeSO ・7H2O

6 mg、MnSO4・4~6 H2O 6 mg、酵母エキス2. 5g、カザミノ酸5g、ピオチン200μg、塩酸チア ミン200μg、グルコース20g及び純水1リツト ル] 1リツトルに、プレビパクテリウム・スタチオニス 1F012144を対数増殖期後期まで培養し、菌体を 集めた。得られた菌体を10mg/mlの濃度にリゾチーム を含む緩衝液 [25 臓トリス (ヒドロキシメチル) アミ ノメタン、10mMのEDTA、50mMグルコース]20 mlに懸濁し、37℃で1時間反応させた。反応液にアル カリーSDS液 [0.2NNaOH、1% (W/V) SD 10 S] 40mlを添加し、緩やかに混和して室温にて15分 間静置した。次に、この反応液に酢酸カリウム溶液 [5 N酢酸カリウム溶液60ml、酢酸11.5ml、純水28. 5回の混合液] 30回を添加し、充分混和してから氷水 中に15分間静置した。

【0089】溶菌物全量を遠心管に移し、4℃で10分 間、15,000×gの遠心分離にかけ、上澄液を得 た。

【0090】これに等量のフエノールークロロホルム液 (フエノール:クロロホルム=1:1混和液)を加え懸 20 濁した後、遠心管に移し、室温下で5分間、15,00 0×gの遠心分離にかけ、水層を回収した。水層に2倍 量のエタノールを加え、-20℃で1時間静置後、4℃ で10分間、15,000×gの遠心分離にかけ、沈澱 を回収した。

【0091】沈澱を減圧乾燥後、TE緩衝液 [トリス1 0ml、EDTA1ml、HC1にTpH8.0に調整] 2ml に溶解した。溶解液に塩化セシウム溶液 [5倍濃度のT E緩衝液100mlに塩化セシウム170gを溶解させた 液] 15mlと10mg/mlエチジウムプロマイド溶液1ml 30 を加えて、密度を1.392g/mlに合わせた。この溶 液を12℃で42時間、116,000×gの遠心分離 を行つた。

【0092】プラスミドpBY503は紫外線照射によ り遠心管内で下方のパンドとして見い出される。このパ ンドを注射器で遠心管の側面から抜きとることにより、 プラスミド p B Y 5 0 3 を含む分面液を得た。

【0093】次いでこの分面液を等量のイソアミルアル コールで4回処理してエチジウムプロマイドを抽出除去 し、その後にTE級衝液に対して透析を行つた。このよ 40 うにして得られたプラスミドpBY503を含む透析液 に311酢酸ナトリウム溶液を最終濃度30回に添加した 後、2倍量エタノールを加え、-20℃1時間静置し た。この溶液を15,000×gの遠心分離にかけてD NAを沈降させ、プラスミドpBY503を50μg得 た。

【0094】 (B) プラスミドベクターpCRY30の 作成

プラスミドpHSG298 (宝酒造製) 0.5 μgに制限

スミドDNAを完全に分解した。

【0095】前配(A)項で調製したプラスミドpBY 503の2μgに制限酵素XhoI (1unit) を37℃ で30分間反応させ、プラスミドDNAを部分分解し た。

30

【0096】両者のプラスミドDNA分解物を混合し、 制限酵素を不活性化するために65℃で10分間加熱処 0mlトリス緩衝液pH7.6、10mlMgCl2、10ml ジチオスレイトール、1mATP及びT4DNAリガー ゼ1unitになるように各成分を強化し、16℃で15時 間保温した。この溶液を用いてエシエリヒア・コリJM 109コンピテントセル(宝酒造製)を形質転換した。 【0097】形質転換株は30 μg/ml (最終濃度) の

カナマイシン、100μg/ml (最終機度) のIPTG (イソプロピルーβ-D-チオガラクトピラノシド)、 100 μg/al (最終濃度) のX-gal (5-プロモ - 4 - クロロー3 - インドリルーß - D - ガラクトピラ ノシド)を含むL培地(トリプトン10g、酵母エキス 5g、NaCl5g及び純水1リツトル、pH7.2) で 37℃にて24時間培養し、生育株として得られた。こ れらの生育株のうち、白いコロニーで生育してきたもの を選択し、各々プラスミドをアルカリーSDS法 [7. M aniatis, E. F. Fritsch, J. Sambrook, "Molecular cl oning" (1982) p90-91参照] により抽出した。

【0098】その結果、プラスミドpHSG298のS alI部位にプラスミドpBY503由来の約4.0kb の断片が挿入されたプラスミドpHSG298-ori が得られた。

【0099】次の同様の方法を用い、前記(A)項で得 られたプラスミドpBY503DNAを制限酵素Kpn 【及びEcoRIにて処理して得られる約2.1kbのD NA断片を上記プラスミドpHSG298-oriのK pnl及びEcoRI部位にクローニングし、プラスミ ドベクターpCRY30を調製した。

[0100]

【実施例5】プラスミドpCRY30-bio3の作成 及びコリネ型細菌への導入

実施例2で得られたプラスミドpBS-bloAD4の 5 μgを制限酵素Sallを5unit用いて37℃で1時 間反応させ分解したものと、実施例3で得られたプラス ミドpCRY30の1μgを制限酵素XhoIの1unit を用いて37℃で1時間反応させ分解したものを混合 し、50mlトリス級衝液 (pH7.6) 、10mlジチオス レイトール、1mMATP、10mMgCliおよびT4 DNAリガーゼ 1 unitの各成分を添加し(各成分の濃度 は最終濃度である)、12℃で15時間反応させ結合さ せた。このプラスミドを用いて前記方法に従いエシエリ ヒア・コリR 8 7 3 (bio A 4) 株を形質転換し、カ 酵素Sal I (5 unit) を37℃1時間反応させ、プラ 50 ナマイシン50 μg/mlを含む選択培地 [KzHPO4

7g, KH₂PO₄ 2g, (NH₄)₂SO₄ 1g, Mg SO4・7H2O 0.1g、カザミノ酸10g、グルコ ース2g及び寒天16gを蒸留水1リツトルに溶解] に 塗沫した。

【0101】この培地上の生育株を常法により液体培養 し、培養液よりプラスミドDNAを抽出し、該プラスミ ドを制限酵素により切断し、アガロースゲル電気泳動を 用いて調べたところ、プラスミドpCRY30の長さ 8.6kbのDNA断片に加え、長さ4.0kbの挿入DNA 断片が認められた。

【0102】上記の如く調製されたプラスミドDNAを コリネ型細菌へ形質転換した。

【0103】形質転換は、電気パルス法を用いて行つ た。プレビバクテリウム・フラバムMJ-233 (FE RM BP-1497) プラスミドpBY502除去株 を100mlの前配A培地で対数増殖初期まで培養し、ペ ニシリンGを1ユニツト/回になるように添加して、さ らに2時間振とう培養し、遠心分離により菌体を集め、* *菌体を20mlのパルス用溶液(272ml Sucrose、7ml KH₂PO₄、1 mMgCl₂:pH7.4) にて洗浄した。 さらに菌体を遠心分離して集め、5gのパルス用溶液に 感濁し、0.75mlの細胞と、前記で得られたプラスミ ドDΝΑ溶液50μ1とを混合し、水中にて20分間静 置した。ジーンパルサー (パイオラド社製) を用いて、 「2500ポルト、25μFDに設定し、パルスを印加後 氷中に20分間静置した。全量を3回の前配A培地に移 し30℃にて1時間培養後、カナマイシン15μg/ml (最終濃度)を含む前配A寒天培地に植菌し30℃で2 ~3日間培養した。出現したカナマイシン耐性株より、 前配実施例2(A)項に配載の方法を用いてプラスミド を得た。このプラスミドを各種制限酵素で切断し、切断 断片の大きさを測定した。その結果を下記の表4に示 す。

32

[0104]

【表5】

表4 プラスミドpCRY30-blo3

制限酵素	<u> </u>	認識部位数	切断断片の大きさ (kb)	_
BamH	I	2	1. 1, 3. 9	
EcoR	I	1	12.6	
Крп	I	1	12.6	
Sac	I	2	2. 5, 10. 1	l
Sal	I	2	0.4, 12.2	2
Хhо	I	1	12.6	

上配制限酵素により特徴づけられるプラスミドをpCR Y30-bio3と命名した。このプラスミドの制限酵 素切断点地図を図2に示す。

により形質転換されたプレビバクテリウム・フラバムM J233-BIO3は、茨城県つくば市東1丁目1番3 号の工業技術院微生物工業技術研究所に、平成3年2月 26日付で: 微工研菌寄第12041号 (FERM P -12041) として奇託されている。

[0106]

【実施例 6 】 <u>ブラスミドp C R Y 3 0 - b i o 3</u> の安定 性

前記のA培地100mlを500ml容三角フラスコに分注 で得た形質転換プレビバクテリウム・フラバムMJ23 3-BIO3を植菌し、30℃にて24時間振とう培養 を行つた後、同様にして調製したA培地100mlを50 0回|容三角フラスコに分注し、120℃で15分間滅菌 したものに、1回当たり50cellsの割合になるように 植継し、同じく30℃にて24時間振とう培養を行つ た。次に遠心分離して集菌し、菌体を洗浄後、カナマイ シンを50 µg/mlの割合で添加したA培地及び無添加 のA培地を用いて調製した平板培地に一定量塗沫し、3 0℃にて1日培養後生育コロニーをカウントした。

【0107】この結果、カナマイシン添加および無添加 培地に生育したコロニーは同数であること、さらにA培 地生育コロニーは全てカナマイシン添加培地に生育する 【0105】なお、プラスミドpCRY30-bio3 30 こと、すなわち骸プラスミドの高度の安定性を確認し た。

[0108]

【実施例7】 ジアミノベラルゴン酸アミノトランスフエ <u>ラー</u>ゼ及びデスチオビオチンシンセターゼの製造

培地(尿素 0.2%、硫酸アンモニム 0.7%、KHz P O₄ 0.05%, K₂HPO₄ 0.05%, MgSO₄. 7H2O 0.05%, FeSO4 · 7H2O 6ppm, M nSO₄· 4~6H₂O 6ppm、 FPSン·HCl 1 $00 \mu g/1$ 、及びピオチン200 $\mu g/1$) 100mlを し、120℃で15分間滅菌処理したものに、実施例4 40 500ml容三角フラスコに分注、滅菌(滅菌後pH7. 0) した後、プレビバクテリウム・フラバムMJ233 - B I O 3 株を植菌し、無菌的にグルコースを最終濃度 2% (W/V) なるように加え、30℃にて3日間振と う培養を行つた。

> 【0109】対照としてプラスミドゥCRY30-bi o3を保持しないプレビパクテリウム・フラパムMJ2 33株を植菌し、同様に培養を行つた。

【0110】この培養液をペツクマン遠心機 Model J2 -21を用いて、8000rpaで10分問、遠心し、菌体 50 を集南する。本試量菌体約5 mgに、0.5 M TrisHCl (pH6.8) を0.125ml、10% (W/V) SDS $\epsilon 0.200$ ml、 $\beta - \lambda \mu \mu \tau \tau + \mu \rho \tau = 0.00$ 050回を添加し、水で全量を1.0回に合わせる。こ の試料液を沸騰水中で約3分間処理する。上記の試料液 1mlに対して、0.05% (W/V) BPBと70% **(V/V)グリセロールを含む10mリン酸ナトリウム** 綴衝液(pH 7.0)の0.1mlを加えたものを泳動用試 料液とする。

【0111】試料液を「第一化学薬品(株)」製SDS -PAGブレート10/20-1010を用い、試料を 10 5 μ 1 アプライした後、6 0 mAの定電流で、約6 0 分間 泳動する。

[0112] Coomassie Brilliant Blue R-2500 0.25% (W/V) (正味の濃度) を含むエタノール -酢酸-水(9:2:9、V/V)混液にゲルブレート を浸して分離ゲル中の試料蛋白質の染色を行う。室温で 約6時間染色した後、エタノール・酢酸・水(25: 8:65、V/V) 混液 (脱色液) に浸し、軽く振とう し、直ちに、新しい脱色液と交換する。以後は、約1時 間ごとに新しい脱色液と交換する。この脱色操作を分離 20 ゲル中の蛋白質のパンドがかなり明瞭に見えるようにな るまで繰り返す(3~5時間)。つぎに、分離ゲルをメ タノール・酢酸・水 (10:15:175、V/V) 混 液(保存液)に浸して、蛋白質の存在していない部分 (パツクグランド)を完全に脱色する。かくして、ゲル 上に分子量4万と、約2万の2つのタンパク質のパンド として染色されていることにより、各々、ジアミノペラ ルゴン酸アミノトランスフエラーゼおよび、デスチオビ オチンシンセターゼが菌体内で産生されてることを確認 することができる。このパンドの濃度を、フアルマシア 30 社製「Ultro Scan XLレーザーデンシトメーター」を用 いて、測定した結果、プレビバクテリウム・フラバムM J233-B103株中に含まれるジアミノペラルゴン

酸アミノトランスフエラーゼ及びデスチオピオチンシン セターゼの含量は、pCRY30-bio3を保持しな いプレビパクテリウム・フラパムMJ-233株に比べ て、約5倍に上昇していることが明らかとなつた。

34

[0113]

【発明の効果】本発明の新規なDNA断片は、コリネ型 細菌のピオチン生合成に関与する酵素のうち、ジアミノ ペラルゴン酸アミノトランスフエラーゼ及びデスチオビ オチンシンセターゼをコードする遺伝子(bioA b ioD)を含むDNA断片であり、該DNA断片を含む 本発明のプラスミドを用いることにより、コリネ型細菌 に属する微生物の遺伝子操作による改良が可能となる。

【0114】また、このようにして改良された本発明の コリネ型細菌に属する微生物を培養することにより、微 生物菌体内でジアミノベラルゴン酸アミノトランスフエ ラーゼ及びデスチオビオチンシンセターゼの産生が増加 し、該酵素の菌体内への高度蓄積が可能となる。

[0115]

【配列表】配列番号:1

配列の長さ:1272

配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:Genomic DNA

起源

生物名:プレビバクテリウム フラバム (Brevibacteri

un flavum) 株名: MJ233

配列の特徴

特徴を表す記号:Peptide

存在位置:1-1269

特徴を決定した方法:S

30

配列:

ATG GAA AAC CCC AGC TTG CGC GAG CTT GAT CAC CGA AAC ATC TGG CAC

Met Glu Asn Pro Ser Leu Arg Glu Leu Asp His Arg Asn Ile Trp His

1 5 10 15

CCG TAT GCC GCG CCG GGC GTG CGC AAC AGA CTC GTC ACC AAC ACT GAT

Pro Tyr Ala Ala Pro Gly Val Arg Asn Arg Leu Val Thr Asn Thr Asp 20

25 GGG GTG TTC TTG ACG CTG GAA GAT GGC AGC ACC GTG ATT GAC GCG ATG 144

Gly Val Phe Lew Thr Lew Glu Asp Gly Ser Thr Val Ile Asp Ala Met

35 40 45

AGC TCC TGG TGG TCG GCA ATT CAT GGA CAC GGA CAC CCC CGA CTG AAA 192

Ser Ser Trp Trp Ser Ala Ile His Gly His Gly His Pro Arg Leu Lys

50 55

CGT GCC GCC CAA AAA CAA ATC GAC ACC ATG AGT CAC GTC ATG TTC GGC 240

Arg Ala Ala Glo Lys Glo lle Asp Thr Met Ser His Val Met Phe Gly

65 70 75 80

GGA CTA ACC CAC GAG CCC GCC ATT AAG CTC ACC CAC AAA CTC CTC AAT 288

35 36 Gly Leu Thr His Glu Pro Ala Ile Lys Leu Thr His Lys Leu Leu Asn 85 90 CTC ACT GGC AAT GCC TTT GAC CAC GTC TTT TAT TCC GAT TCG GGC TCG 336 Leu Thr Gly Asn Ala Phe Asp His Val Phe Tyr Ser Asp Ser Gly Ser 100 105 110 GTC TCG GTG GAG GTC GCC ATC AAA ATG GCA CTG CAG GCC TCC AAA GGA 384 Val Ser Val Glu Val Ala Ile Lys Met Ala Leu Glu Ala Ser Lys Gly

115 120 125 CAA GGC CAC CCG GAA CGC ACA AAA CTC CTC ACC TGG CGG TCC GGC TAC 432 Gln Gly His Pro Glu Arg Thr Lys Leu Leu Thr Trp Arg Ser Gly Tyr 130 135 140

CAC GGA GAC ACA TTC ACC GCG ATG AGC GTG TGC GAC CCA GAA AAT GGC His Gly Asp Thr Phe Thr Ala Net Ser Val Cys Asp Pro Glu Asn Gly 145 150 155 160

ATG CAT AGC CTC TGG AAA GGC ACA CTC CCC GAG CAG ATT TTC GCC CCC 528 Met His Ser Leu Trp Lys Gly Thr Leu Pro Glu Gln Ile Phe Ala Pro

170

175

GCC CCA CCA GTT CGG GGG TCA TCG CCG CAG GCA ATT TCC GAG TAC CTG 576 Ala Pro Pro Val Arg Gly Ser Ser Pro Gln Ala Ile Ser Glu Tyr Leu 180 185 190

165

CAC AGC ATG GAA TTG CTT ATC GAC GAG ACC GTC TCC GCA ATC ATC ATC 624 His Ser Met Glu Leu Leu Ile Asp Glu Thr Val Ser Ala Ile Ile Ile 195 200 205

GAA CCG ATC GTC CAA GGC GCT GGA GGC ATG CGC TTT CAC GAT GTC GCA 672 Glu Pro Ile Val Gln Gly Ala Gly Gly Met Arg Phe His Asp Val Ala 210 215 220

CTC ATT GAA GGA GTC GCG GCA CTG TGC AAG AAG CAC GAT CGT TTC TTG 720 Leu Ile Glu Gly Val Ala Ala Leu Cys Lys Lys His Asp Arg Phe Leu 225 230 235

ATC GTC GAT GAA ATT GCC ACC GGT TTC GGC CGC ACC GGT GAA CTA TTT 768 Ile Val Asp Glu Ile Ala Thr Gly Phe Gly Arg Thr Gly Glu Leu Phe

GCC ACG TTA AGC AAT GGC GTA CAA CCA GAC ATC ATG TGT GTG GGC AAG 816 Ala Thr Leu Ser Asn Gly Val Gln Pro Asp Ile Met Cys Val Gly Lys 260 **265** 270

GCC CTC ACC GGT GGA TTC ATG TCT TTT GCC GCC ACT GTA TGC ACG GAC 864 Ala Leu Thr Gly Gly Phe Met Ser Phe Ala Ala Thr Val Cys Thr Asp 275 280 285

AAG GTG GCT CAA TTG ATC AGA TCC CCA GAA GGC GGA GGT GTG CTG ATG 912 Lys Val Ala Glo Leu Ile Arg Ser Pro Glu Gly Gly Val Leu Met 290 295 300

CAT GGC CCC ACC TIT ATG GCT AAT CCT CTG GCC TGT GAG GTT TCG CAC 960 His Gly Pro Thr Phe Met Ala Asn Pro Leu Ala Cys Glu Val Ser His 305 310 315

320 GCT TCG CTA GAA ATC ATT GAG ACC GGC ATG TGG CAG AAA CAG GTT AAA 1008 Ala Ser Leu Glu Ile Ile Glu Thr Gly Met Trp Glu Lys Glu Val Lys

325 330 AAA ATC GAA GCC AAA CTT ATC GCA GGC CTT TCC CCA CTT CGA TGT ATT 1056 Lys lie Giu Ala Lys Leu Ile Ala Giy Leu Ser Pro Leu Arg Cys Ile 340 345

350

(20)

特開平4-330284

37 CCA GGA GTT GCC GAT GTC CGG GTT CTC GGC GCG ATT GGC GTC ATC GAA 1104 Pro Gly Val Ala Asp Val Arg Val Leu Gly Ala Ile Gly Val Ile Glu 355 360 365 ATG GAA CAA AAT GTG AAT GTC GAA GAA GCC ACT CAG GCT GCA TTA GAT 1152 Met Glu Glo Asn Val Asn Val Glu Glu Ala Thr Glo Ala Ala Leu Asp 370 380 375 CAC GGT GTG TGG ATC CGC CCC TTT GGA CGC TTG CTC TAT GTC ATG CCC 1200 His Gly Val Trp Ile Arg Pro Phe Gly Arg Leu Leu Tyr Val Met Pro 385 390 395 400 CCA TAT ATC ACC ACG TCA GAG CAA TGC GCA CAG ATC TGC CGC GCG CTT 1248 Pro Tyr Ile Thr Thr Ser Glu Gln Cys Ala Gln Ile Cys Arg Ala Leu 405 410 415 CAT GCT GCA GTT AAA GGA AAA TAA 1272 His Ala Ala Val Lys Gly Lys

配列番号: 2 生物名:プレビパクテリウム フラバム (Brevibacteri

配列の長さ:675 um [lavum) 配列の型:核酸 株名:MJ233 鎖の数:二本鎖 20 配列の特徴

420

トポロジー:直鎖状 特徴を表す記号: Peptide

起源 配列を決定した方法:S

配列:

ATG CCA TTT TTA TTT GTC AGC GGC ACC GGA ACC GGG GTT GGA AAG ACC

Met Pro Phe Leu Phe Val Ser Gly Thr Gly Thr Gly Val Gly Lys Thr

1 5 10 15

TTC TCC ACA GCC GTT TTG GTT CGT TAC TTA GCC GAT CAA GGA CAC GAT 96

Phe Ser Thr Ala Val Leu Val Arg Tyr Leu Ala Asp Gln Gly His Asp
20 25 30

GTT CTG CCC GTA AAG CTC GTC CAA ACA GGT GAA CTT CCA GGC GAA GGA 144 Val Leu Pro Val Lys Leu Val Gln Thr Gly Glu Leu Pro Gly Glu Gly

35 40 45

GAC ATC TTC ACC ATT GAA CGC TTG ACT GGA ATT GCT GGA GAG GAA TTT 192
Asp lie Phe Thr lie Glu Arg Leu Thr Gly lie Ala Gly Glu Glu Phe

50 55 60

GCT CGT TTC AAA GAC CCT CTT GCG CCA AAT CTG GCA GCC CGA CGA GAG 240 Ala Arg Phe Lys Asp Pro Leu Ala Pro Asp Leu Ala Arg Arg Glu

65 70 75 80

GGG ATC GAG CCA ATA CAG TTT GAT CAG ATT ATC TCG TGG CTT CGT GGT 288
Gly lie Glu Pro lie Glu Phe Asp Glu lie lie Ser Trp Leu Arg Gly

85 90 95

TTT GAC GAC CCA GAT CGC ATC ATT GTG GTG GAG GGC GCT GGT GGC CTG 336

Phe Asp Asp Pro Asp Arg lie lie Val Val Glu Gly Ala Gly Gly Leu

100 105 110

CTG GTC AGA TTA GGG GAA GAT TTC ACC CTG GCA GAT GTT GCC TCC GCT 384 Leu Val Arg Leu Gly Glu Asp Phe Thr Leu Ala Asp Val Ala Ser Ala

115 120 125

TTG AAT GCA CCC TTA GTG ATT TGG ACA AGC ACC GGA TTG GGA AGC CTC 432 Leu Asn Ala Pro Leu Val Ile Trp Thr Ser Thr Gly Leu Gly Ser Leu

39 40 130 135 140 AAC GCT GCT GAA TTA AGC GTT GAG GCA GCA AAC OGC CGA GGA CTC ACA 480 Asn Ala Ala Glu Leu Ser Val Glu Ala Ala Asn Arg Arg Gly Leu Thr 145 150 155 160 GTG TTG GGA GTC CTC GGC GGT TCG ATC CCT CAA AAT CCT GAT CTA GCT 528 Val Leu Gly Val Leu Gly Gly Ser Ile Pro Gln Asn Pro Asp Leu Ala 165 170 175 ACG ATG CTT AAT CTC GAA GAA TTT GAG AGA GTC ACC GGC GTG CCC TTT 576 Thr Met Leu Asn Leu Glu Glu Phe Glu Arg Val Thr Gly Val Pro Phe 180 185 190 TGG GGA GCT TTG CCG GAA GGG TTG TCA CGG GTG GAG GGG TTC GTC GAA 624 Trp Gly Ala Leu Pro Glu Gly Leu Ser Arg Val Glu Gly Phe Val Glu 195 200 205 AAG CAA TCT TTT CCG GCC CTT GAT GCC TTT AAG AAA CCG CCG GCA AGG 672 Lys Gln Ser Phe Pro Ala Leu Asp Ala Phe Lys Lys Pro Pro Ala Arg 210 215 220 TGA 675

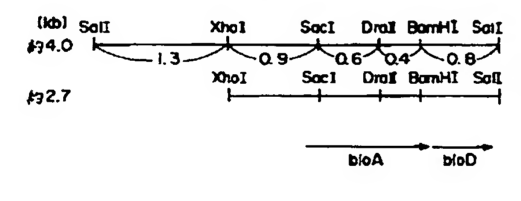
【図面の簡単な説明】

【図1】本発明のジアミノベラルゴン酸アミノトランス 20 フエラーゼ及びデスチオピオチンシンセターゼをコード する遺伝子(bioA bioD)を含むDNA断片の 制限酵素切断点地図。

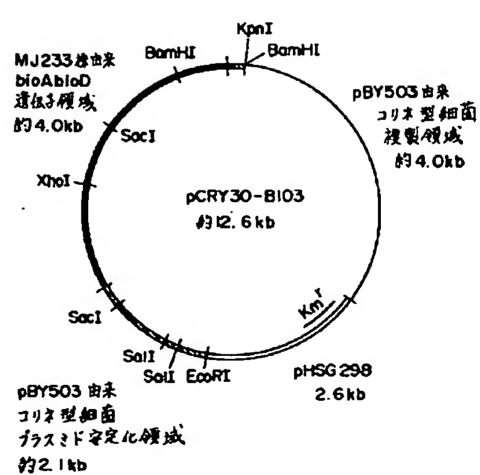
【図2】本発明のbioA及びbioD塩基配列決定の 戦略図。

【図3】本発明のプラスミドpCRY30-bio3の 制限酵素切断点地図。

【図1】

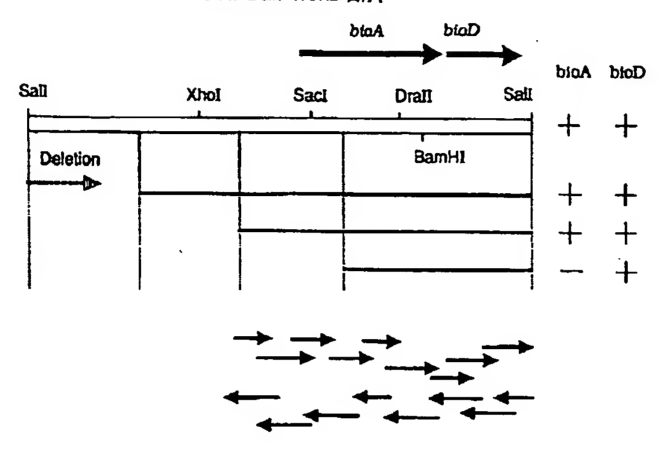


【図3】



[図2]

Sall-Sall 4.0kb 断片



フロントページの続き

技術表示箇所	FI	庁内整理番号	識別記号	(51) Int. Cl. 5	
				C 1 2 N 15/52	
				//(C 1 2 N 15/54	
				C 1 2 R 1:13)	
				(C 1 2 N 1/21	
·				C 1 2 R 1:13)	

(72)発明者 畠山 和久

茨城県稲敷郡阿見町中央8丁目3番1号三 菱油化株式会社筑波総合研究所内 (72)発明者 久留主 泰朗

茨城県稲敷郡阿見町中央8丁目3番1号三 菱油化株式会社筑波総合研究所内

(72)発明者 勘川 英明

茨城県稲敷郡阿見町中央8丁目3番1号三 菱油化株式会社筑波総合研究所内